

Celyad kondigt benoeming aan van Dr. Richard Mountfield tot Vicepresident, Global Regulatory Affairs

Mont-Saint-Guibert, België - Celyad (Euronext Brussel en Parijs, en NASDAQ: CYAD), leider in de ontdekking en ontwikkeling van engineered celtherapieën, kondigde vandaag de benoeming aan van Dr. Richard Mountfield tot Vicepresident, Global Regulatory Affairs, een functie die bij vanaf 3 februari 2016 zal vervullen.

Richard is een professional uit de farmaceutische sector en beschikt over een uitgebreide ervaring in Regulatory Affairs (preclinical, clinical, registration, en post-marketing) & Drug Development. In het verleden vulde hij zowel leidinggevende posities in als management en project rollen. Voor zijn komst werkte hij in Europa en de VS voor een reeks farmaceutische bedrijven die tot de 20 belangrijkste ondernemingen van de sector behoren (Novo Nordisk, Roche, Boehringer Ingelheim en Novartis). Hij was verantwoordelijk voor globale reglementaire strategieën en voor indieningen bij de FDA in een brede waaier aan therapeutische domeinen. De laatste jaren beoefende hij binnen Novartis een leidinggevende positie in Global Regulatory Affairs en was hij verantwoordelijk voor de ontwikkeling en de uitvoering van goedkeurbare strategieën voor een oncologieprogramma met uitgebreide indicatiegebieden. Richard bezit een PhD in biochemie van de Universiteit van Aberystwyth.

Dr. Christian Homsy, CEO van Celyad: *"Wij verheugen ons op het feit dat Richard ons executive managementteam komt versterken. Hij beschikt over 20 jaar ervaring op het vlak van Regulatory Affairs en de ontwikkeling van geneesmiddelen. Dankzij zijn ervaring in het plannen van Fase I en Fase II registratiestudies en indicatie-uitbreidingen zal Richard de invoering van goedkeurbare globale reglementaire strategieën voor onze klinische programma's op het vlak van cardiovasculaire ziekten en immuno-oncologie aansturen."*

Dr. Richard Mountfield: *"Ik kan niet wachten om aan de slag te gaan bij Celyad, een onderneming die koploper is in het gebruik van celtechnologie om het leven van patiënten in oncologie en cardiologie, twee therapeutische domeinen met grote onbevredigde behoeften, te verbeteren. Ik ben onder de indruk van de kwaliteit van de onderneming en het leidinggevende team en ik kijk ernaar uit om bij te dragen tot de groei van het bedrijf als wereldspeler in oncologie en cardiologie."*

Richard zal werken vanuit Boston, Massachusetts, VS en zal rechtstreeks rapporteren aan Christian Homsy, Chief Executive Officer.

EINDE

Voor meer informatie kunt u contact opnemen met:

Voor Europa: Consilium Strategic Communications

Amber Bielecka, Chris Gardner, Chris Welsh en Laura Thornton - Tel.: +44 (0)20 3709 5700 – celyad@consilium-comms.com

Voor de VS: The Ruth Group

Lee Roth (Investeerdere) en Kirsten Thomas (Media) - Tel.: +1 646 536 7012 / 7014 - celyad@theruthgroup.com

Voor Frankrijk: NewCap

Pierre Laurent en Nicolas Mérieau - Tel.: + 33(0)1 44 71 94 94 - celyad@newcap.eu

Voor België: Comfi

Gunther De Backer - T: + 32(0)2 290 90 90 - gunther@comfi.be

Celyad

Christian Homsy, CEO en Patrick Jeanmart, CFO: Tel.: +32 (0)10 39 41 00 - investors@celyad.com

Om u in te schrijven op de nieuwsbrief van Celyad, ga naar www.celyad.com

 Volg ons op Twitter [@CelyadSA](https://twitter.com/CelyadSA)

Over Celyad

Celyad, opgericht in 2007 en gevestigd in België, is een leider in gespecialiseerde celtherapieën, met klinische onderzoeksprogramma's die in eerste instantie gericht zijn op cardiologie en oncologie. Celyad ontwikkelt momenteel zijn belangrijkste kandidaatproduct op het vlak van cardiologie, C-Cure®, voor de behandeling van ischemisch hartfalen. De rekrutering van patiënten in het fase III klinisch onderzoek in Europa en Israël werd onlangs afgerond. Daarnaast is Celyad ook bezig met de ontwikkeling van een portefeuille van CAR T-celtherapieën die gebruik maken van humane Natural Killer celreceptoren voor de behandeling van een breed spectrum aan solide tumoren en bloedkankers. Een fase 1 klinische studie van het belangrijkste kandidaatproduct van het bedrijf op het vlak van oncologie, NKR-2 T-celtherapie, is gestart in april 2015.

De gewone aandelen van Celyad zijn genoteerd op Euronext Brussel en Euronext Parijs onder het symbool 'CYAD', en de Amerikaanse Depositary Shares van Celyad zijn genoteerd op de NASDAQ Global Market onder het symbool 'CYAD'.

Meer weten over Celyad? Ga naar www.celyad.com

Toekomstgerichte verklaringen

Naast de historische feiten of verklaringen inzake de huidige situatie, bevat dit persbericht ook toekomstgerichte verklaringen, waaronder verklaringen over de potentiële veiligheid en haalbaarheid van NKR-2 T-celtherapie en C-Cure®, het klinische potentieel van het technologieplatform van de Vennootschap in het algemeen en de timing van toekomstige klinische studies, die onze actuele verwachtingen en veronderstellingen voor de toekomst vertegenwoordigen, en die bepaalde bekende en onbekende risico's, onzekerheden en veronderstellingen omvatten die ertoe zouden kunnen leiden dat de werkelijke resultaten of gebeurtenissen aanzienlijk verschillen van wat uitdrukkelijk of impliciet uiteengezet wordt in de toekomstgerichte verklaringen.

In het bijzonder moet erop gewezen worden dat de veiligheidsgegevens na 30 dagen, zoals beschreven in het persbericht, voorlopige gegevens zijn en dat de fase I-studie nog niet is afgerond. Ook de gegevens over de veiligheid en de haalbaarheid van NKR-2 T-celtherapie zijn vooralsnog beperkt. Mogelijk liggen verdere gegevens over deze onderwerpen niet in de lijn van de verwachtingen, of kunnen ze niet herhaald of waargenomen worden, in de lopende of toekomstige studies met betrekking tot onze NKR-2 T-celtherapie, C-Cure® of andere kandidaatproducten. Het is mogelijk dat er in de toekomst veiligheidsproblemen ontstaan of ongewenste gebeurtenissen plaatsvinden.

Deze toekomstgerichte verklaringen moeten daarnaast worden beschouwd in het licht van belangrijke factoren die ertoe kunnen leiden dat de werkelijke resultaten aanzienlijk verschillen van wat er voorspeld wordt in de toekomstgerichte verklaringen, waaronder risico's verbonden met de uitvoering van klinische studies; het risico dat de veiligheid, de bioactiviteit, de haalbaarheid en/of de doeltreffendheid die gedemonstreerd werd in eerdere klinische of preklinische studies mogelijk niet herhaald kan worden in latere studies; het risico verbonden met de tijdige indiening en goedkeuring van de dossiers bij de regelgevende instanties; de succesvolle start en voltooiing van klinische studies, waaronder fase III klinische studies voor C-Cure® en een fase I klinische studie voor NKR-2 T-cel; risico's verbonden met de naleving van regelgevende en andere vereisten; risico's verbonden met de acties van regelgevende en andere overheidsinstanties; risico's verbonden met het verkrijgen, behouden en beschermen van intellectuele-

eigendomsrechten; de mate waarin wij in staat zijn onze octrooien te handhaven ten opzichte van inbreukmakers en onze octrooiportefeuille te verdedigen tegen oppositie door derden; risico's verbonden met de concurrentie van anderen die producten voor vergelijkbaar gebruik ontwikkelen; risico's verbonden met ons vermogen om de operationele kosten te beheren; en risico's verbonden met ons vermogen om aanvullende financiering te verkrijgen om onze bedrijfsactiviteiten te ondersteunen en om strategische zakelijke partnerschappen en bedrijfsinitiatieven tot stand te brengen en te behouden. Een volledige lijst en beschrijving van deze risico's, onzekerheden en andere risico's kan gevonden worden in de dossiers en rapporten van de Vennootschap bij de Securities and Exchange Commission, met inbegrip van de prospectus van de Vennootschap ingediend bij de SEC op 19 juni 2015 en toekomstige dossiers en rapporten van de Vennootschap. Gezien deze onzekerheden wordt de lezer aangeraden geen misplaatst vertrouwen te hebben in dergelijke toekomstgerichte verklaringen. Deze toekomstgerichte verklaringen gelden alleen op de publicatiedatum van dit document. De Vennootschap verwerpt uitdrukkelijk iedere verplichting om dergelijke toekomstgerichte verklaringen in dit document bij te werken om eventuele wijzigingen in de verwachtingen hieromtrent, of eventuele wijzigingen in de gebeurtenissen, de voorwaarden of de omstandigheden waarop dergelijke verklaringen zijn gebaseerd, te weerspiegelen, tenzij dit door de wet of de regelgeving wordt vereist.

De namen C3BS-CQR-1, C-Cure®, NKR-2 T-cel, C-Cath_{ez}™, OnCyte, Celyad, Cardio3 BioSciences en de logo's van Cardio3 BioSciences, Celyad, C-Cath_{ez}™, CHART-1, CHART-2 en OnCyte zijn internationaal beschermd onder de toepasselijke intellectuele-eigendoms wetten. De Mayo Clinic heeft belangen in Celyad als gevolg van intellectueel eigendom dat aan de Vennootschap in licentie werd gegeven.